

Университетска многопрофилна болница за активно лечение "Света
Екатерина" ЕАД

УТВЪРДИЛ:
ПРОФ. Д-Р **Р. НАЧЕВ Д.М.Н.**
ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР

ПРОТОКОЛ
по чл. 72, ал. 1 от ЗОП

От работата на комисията, назначената със заповед № РД-25-237/11.12.2015 год. на Изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД – София и заповед №РД-25-237А/04.01.2016 г. на изпълнителния директор на УМБАЛ "Света Екатерина" ЕАД, за определена на нов член на комисията, за провеждане на открита процедура с предмет: за провеждане на открита процедура с предмет: *"Доставки на биоциди за нуждите на УМБАЛ „СВЕТА ЕКАТЕРИНА” ЕАД*, в следния състав:

ПРЕДСЕДАТЕЛ – Илияна Колева – главна медицинска сестра;

ЧЛЕНОВЕ:

1. маг. фарм. Николай Пенчев – маг. фарм. в "Болнична аптека";
2. Иванка Ангелова – ст. мед. сестра в „Отделение по интензивно лечение на сърдечно оперирани болни“ към „КАИЛ“;
3. Диана Кръстева – ст. мед. сестра в "Отделение по анестезиология";
4. Елка Колева – мед. сестра в „Отделение за оперативно лечение на придобити сърдечни заболявания“;
5. Елка Йорданова Димитрова – старша медицинска сестра в «Отделение по гастроентерология»;
6. Юлия Добрева – юрист и н-к отдел "ППД";
7. Надежда Георгиева – гл.експерт в отдел "ППД";
8. Калина Добрева - счетоводител в отдел "Финансово - счетоводен".

I. Комисията състави протокол по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатациите относно наличието и редовността на представените документи в плик №1 – "Документи за подбор", съгласно решение РД-25-210/13.11.2015 г. за откриване на процедурата и документацията на обществената поръчка, и в изпълнение на чл.68, ал. 8 от ЗОП на 11.01.2016 г. уведоми участниците в процедурата за редовността на представените от тях документи, като им изпрати копие от протокола по e-mail.

В протокола по чл. 68, ал.7 от ЗОП е записано, че комисията е констатирала:

II.1. В офертата на участника «БУЛМЕД 2000» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, за обособената позиция за която участва, са представени всички изискуеми документи, отнасящи се до критериите за подбор и те са редовни.

II.2. В офертите на следните участници са констатирани липсващи документи или нередовности в представените документи в плик №1, отнасящи се до критериите за подбор, като комисията определи срок от 5 /пет/ работни дни, считано от датата на получаване на протокола за представяне на посочените документи, а именно посочените по-долу.

III.1. В офертата на участника «ЖИВАС» ООД:

III.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 11.4.1. – Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума. Участникът следва да внесе гаранция за участие за всички вписани от него в Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва, в общ размер на 792,00 лв. без ДДС;

III.1.2. За доказване на минималното изискване по т. 11.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквания документ по т. 11.5.2.2. – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на год. отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

III.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Репид, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоцид №1333-2/26.02.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага във: флакони със спрей помпа от полиетилен висока плътност (HDPE) с вместимост от 700 и 1000 ml;

Участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата:

– заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

– заверено от участника копие на указания за употреба на предлагания биоцид на български език, от които е видно че, биоцидът се предлага в следната опаковка: Флакони от 1000 ml. и 750 ml. с помпа за разпръскване.

III.1.4. За оферирания изделие по обособена позиция №4, с наименование ГЛУТАРКВАТ MD, производство на ЖИВАС ООД, участникът е представил следните документи:

III.1.4.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС от 01.12.2014 г., изд. от производителя на изделието - ЖИВАС ООД;

III.1.4.2. ЕС Сертификат за пълно осигуряване на качество GB09/76903, със срок на валидност от 09.07.2015 г. до 27.02.2020 г., изд. от SGS Великобритания ООД;

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIb, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. III.1.4. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

III.1.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа

№7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

„ЖИВАС“ ООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 L.;

III.2. Въз основа на изложеното в т. III.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

III.2.1. За всички вписани от участника в Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва - документ по т. 11.4.1. от решението за откриване на процедурата – Оригинал на банкова гаранция за участие или копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума, в общ размер на 792,00 лв. без ДДС.

III.2.2. Документ по т. 11.5.2.2 от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор в случаите, когато това се изисква по закон и когато публикуването на съставните части на год. отчет се изисква от законодателството на държавата, в която участникът е установен;

Когато по обективни причини участникът не може да представи исканите от възложителя документи, той може да докаже икономическото и финансовото си състояние с всеки друг документ, който възложителят приеме за подходящ;

Участникът не следва да представя годишния финансов отчет или някоя от съставните му части, както и всеки друг документ, ако са публикувани в публичен регистър в Република България и участникът е посочил информация за органа, който поддържа регистъра.

III.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Репид- документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.2.3.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

III.2.3.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

III.2.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.2.4.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

III.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «ЖИВАС» ООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-12/15.01.2016 г.

III.3.1. За всички вписани от участника в Офертата му Образец-А обособени позиции, за които участва - документ по т. 11.4.1. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие от документа за внесена гаранция под формата на парична сума– платежно нареждане за кредитен превод до ИНТЕРНЕТЪНЪЛ АСЕТ БАНК от 11.01.2016 г. за сумата от 792,00 лв.

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.2. Заверено от участника копие на документ по т. 11.5.2.2 от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет (счетоводен баланс, отчет за приходите и разходите, отчет за паричните потоци, отчет за собствения капитал) за 2014 г., заверен от регистриран одитор;

Комисията приема представените от участника документи.

III.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- Живасепт Рапид:

III.3.3.1. заверено от участника копие на документ – искане с рег. индекс 13-БП-154/23.10.2015г. от страна на участника, за промяна в издаденото разрешение за пускане на пазара на биоцида „ЖИВАСЕПТ РАПИД“, производство на Живас ООД и по-конкретно:

1. Промяна на информацията в т. IV Вид на биоцида;
2. Допълване на следните опаковки: фл. 750 мл., туба 5 л.;
3. Допълване в т. XI Категория на потребителите;

Комисията приема представения от участника документ.

III.3.3.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представените от участника документи.

III.3.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 - Живасепт оцветен, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

III.3.4.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

III.4. С оглед на изложеното в т. III.1.4. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3. и т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36, с оферта с вх. №01-00-1190-1/24.11.2015 г., за обособена позиция №4.

Мотиви:

За оферираният изделие по обособена позиция №4, с наименование ГЛУТАРКВАТ MD, производство на ЖИВАС ООД, участникът е представил следните документи:

1. Декларация за съответствие за медицинското изделие с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС от 01.12.2014 г., изд. от производителя на изделието - ЖИВАС ООД;

2. ЕС Сертификат за пълно осигуряване на качество GB09/76903, със срок на валидност от 09.07.2015 г. до 27.02.2020 г., изд. от SGS Великобритания ООД;

Видно от приложените документи е че, изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIb, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи, кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на

здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

IV.1. В офертата на участника «ЕКОЛАБ» ЕООД:

IV.1.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

IV.2. Въз основа на изложеното в т. IV.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следния документ:

IV.2.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

IV.3. В определения от комисията срок – на 12.01.2016 г., «ЕКОЛАБ» ЕООД, представи следния документ с писмо с вх. № 01-00-1190-9/12.01.2016 г.:

IV.3.1. За оферирания биоцид по обособени позиции: №№6 и 10 – Хайдрекс Сърджикъл Скръб - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – 0,5 л.

Комисията приема представения от участника документ.

V.1. В офертата на участника «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД:

V.1.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискваните документи по т. 11.6.2.5.– Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

V.1.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ ДЕНТАСПРЕЙ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

Участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 l.;

V.1.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 кг.;

V.1.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АL, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е бут. 500 мл.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;

- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

Участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата:

– заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

– заверено от участника копие на указания за употреба на предлагания биоцид на български език, от които е видно че, биоцидът се предлага в следната опаковка: туба от 5 L. и бутилка – 0,750 L.; 0,300 L.

V.1.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМИ Q СЕПТ S, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 л.

«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 мл.;

V.1.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМИ СКРУБ КЛАСИК, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представените от участника документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

Участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 750 ml.;

V.2. Въз основа на изложеното в т. V.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

V.2.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10 - документи по т. 11.6.2.5 от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език. Когато информационния лист за безопасност е на чужд език, участникът следва да представи копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

V.2.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.2.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

V.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

V.2.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМИ ДЕНТАСПРЕЙ - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.4.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.4.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

V.2.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.5.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

V.2.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АL - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.6.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.6.2. Заверени от участника копия на етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-бут. 500 мл.

V.2.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМІ Q СЕПТ S, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.7.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 л.

V.2.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМІ СКРУБ КЛАСИК - документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.2.8.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

V.2.8.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

V.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-11/15.01.2016 г.:

V.3.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 3, 4, 6, 7, 8 и 10 - документи по т. 11.6.2.5 от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №1 - СЕТРИДИН RD, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.2.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №2 - СЕТРИДИН ЕКСТРА КМ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.4. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМІ ДЕНТАСПРЕЙ:

V.3.4.1. документ по т.11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.4.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.5. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №4 - НМІ ПРОФИК, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.5.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.6. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМІ СКРУБ АЛ:

V.3.6.1. документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- бут. 500 мл. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;

- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.6.2. документи по 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверени от участника копия на: етикет и указания за употреба на предлагания биоцид на български език, които съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-бут. 500 мл.

Комисията приема представените от участника документи.

V.3.7. За оферирания от участника биоцид по обособени позиции: №№ 7 и 8 - НМИ Q СЕПТ S, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

V.3.7.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 л.

Комисията приема представения от участника документ.

V.3.8. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМИ СКРУБ КЛАСИК:

V.3.8.1 документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е вписано че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

Комисията не приема представения от участника документ.

V.3.8.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 кг.

Комисията приема представения от участника документ.

V.4. С оглед на изложеното в т.т. V.3.4.1., V.3.6.1. и V.3.8.1 от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3., т.т. 9 и 10 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, с оферта с вх. №01-00-1190-3/10.12.2015 г., за обособени позиции: №№3, 6 и 10.

Мотиви:

1. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №3- НМИ ДЕНТАСПРЕЙ е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А , че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0155-1/07.07.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: бутилки с пулверизатор от полиетилен терефталат – 200 и 1000 ml;

2. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №6- НМИ СКРУБ AL е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е бут. 500 мл.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0116-2/15.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- Бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330, 750 ml.;
- Туби от полиетилен терефталат – 5,0 l.;

3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №10- НМІ СКРУБ КЛАСИК е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 кг.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат №0277-1/06.11.2006 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в:

- бутилки от полиетилен терефталат – 300, 330 и 750 ml.;
- туби от полиетилен терефталат – 6,0 l.

VI.1. В офертата на участника „СОЛОМЕД” ЕООД:

VI.1.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изисквани документи по т. 11.6.2.6.– Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.1.2. За оферирания изделие по обособена позиция №3, с наименование Meliseptol New Formula, производство на В. Braun Melsungen AG, участникът е представил следния документ:

VI.1.2.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие от 02.02.2015 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия, изменена с Директива 2007/47/ЕО, изд. от производителя на изделието;

Видно от приложението документ е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представеният от участника документ по т. VI.1.2. кореспондира с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказва съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи следните минимално изискуеми документи от решението за откриване на процедурата, а именно:

- документи по т. 11.6.2.4. - Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси;

- документи по т. 11.6.2.6. - Заверени от участника копия на етикет, придружаваща листовка и указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.1.3. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.:

VI.1.3.1. Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

VI.1.3.2. за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаната от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовка – туба 0,5 л.;

VI.1.4. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№8 и 9, за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т. 11.6.2.5. – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди, които са на чужд език, а не в официален превод на български език;

VI.2. Въз основа на изложеното в т. VI.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

VI.2.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9- документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата– Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

VI.2.2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.- документи по т.т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

VI.2.2.1. Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

VI.2.2.2. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език,

които да съдържат данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра.

VI.2.3. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№8 и 9 - документи по т. 11.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език. Когато информационния лист за безопасност е на чужд език, участникът следва да представи копия на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език;

VI.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., „СОЛОМЕД” ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-13/15.01.2016 г.

VI.3.1. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№1, 2, 5 – ном. единици №№5.1, 5.2. и 5.3.; 8 и 9- документи по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на

процедурата – Заверени от участника копия на указания за употреба на предлаганите биоциди на български език;

Комисията приема представените от участника документи.

VI.3.2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2.:

VI.3.2.1. документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата - заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването, което съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра. В представеното от участника разрешение за пускане на пазара на биоциден препарат в т. X– е вписано че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

Комисията не приема представения от участника документ.

VI.3.2.2. документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата - Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, несъответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 0,5 литра. Участникът е представил заверено от него копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 5 L.

Комисията не приема представения от участника документ.

VI.3.3. За оферираните биоциди по обособени позиции: №№8 и 9 - документи по т. 11.6.2.5. от решението за откриване на процедурата – Заверени от участника копия на информационен лист за безопасност по чл.7б от Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси, на предлаганите биоциди на български език.

Комисията приема представените от участника документи.

VI.4. С оглед на изложеното в т.т. VI.1.2. и VI.3.2. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4. и 11.6.2.6., във връзка с т. 11.6.1.3., т.т. 9 и 10 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с оферта с вх. №01-00-1190-4/10.12.2015 г., за обособени позиции: №№3 и 5.

Мотиви:

1. За оферираното изделие по обособена позиция №3, с наименование Meliseptol New Formula, производство на В. Braun Melsungen AG, участникът е представил следния документ:

1.1. Декларация за съответствие за медицинското изделие от 02.02.2015 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕИО на Съвета от 14 юни 1993 г. относно медицинските изделия, изменена с Директива 2007/47/ЕО, изд. от производителя на изделието;

Видно от приложения документ е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представеният от участника документ по т. 1.1. кореспондира с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказва съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи следните минимално изискуеми документи от решението за откриване на процедурата, а именно:

- документи по т. 11.6.2.4. - Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси;

- документи по т. 11.6.2.6. - Заверени от участника копия на етикет, придружаваща листовка и указания за употреба на предлаганите биоциди на български език, а ако те са на

чужд език – копия на оригиналите, придружени с оригинал на официален превод на български език;

2. За оферирания биоцид по обособена позиция №5, ном.единица №5.2., е констатирано несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в следните представени от участника документи:

2.1. документа по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра.

Видно от представения от участника документ по т. 11.6.2.4. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на разрешение за пускане на пазара на биоцид №0353-4/30.04.2015 г., изд. от Министерство на здравеопазването - т. X– Данни за опаковката (вид на опаковката, вместимост/обем) е че, оферирания биоцид се предлага в: Пластмасови (HDPE) бутилки от 100 ml., 1000 ml. и 5000 ml;

2.2. документа по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата.

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 0,5 литра. „СОЛОМЕД” ЕООД е представил заверено от него копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 5L.

VII.1. В офертата на участника «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД.

VII.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.5.1.1. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следните документи по т. 11.5.2.2. – Годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет липсват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

VII.1.2. За оферираното изделие по обособена позиция №3, с наименование Aniospray Quick, производство на Anios Laboratories, Франция, участникът е представил следните документи:

VII.1.2.1. ЕС Декларация за съответствие за медицинското изделие от 06.07.2010 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС, изменена от Директива 2007/47/ЕС от 5-ти септември 2007 г., изд. от производителя на изделието;

VII.1.2.2. ЕО Сертификат за одобрение на система за пълно осигуряване на качеството: Сертификат №26642, редакция 10, изд. на 19.05.2015 г. от LNE- Национална лаборатория по метрология и изпитвания, със срок на валидност от 11.06.2015 г. до 10.06.2018 г.

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. VII.1.2. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

VII.2. Въз основа на изложеното в т. VII.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

VII.2.1. Документи по т. 11.5.2.2. от решението за откриване на процедурата – Годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет да присъстват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

VII.3. В определения от комисията срок – на 13.01.2016 г., «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-10/13.01.2016 г.

VII.3.1. Документи по т. 11.5.2.2. от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на годишен финансов отчет за 2014 г., в който отчет присъстват: отчета за паричните потоци и отчета за собствения капитал;

Комисията приема представените от участника документи.

VII.4. С оглед на изложеното в т. VII.1.2. от протокола и на основание чл. 69, ал.1, т.т. 1 и 3 от ЗОП, във връзка с чл.56, ал.1, т.т. 5 и 13 от ЗОП, т. 11.6.2.4., във връзка с т. 11.6.1.3. и т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т.т. III.1.4), III.2.3) и VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, с оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г., за обособена позиция №3.

Мотиви:

1. За оферираното изделие по обособена позиция №3, с наименование Aniospray Quick, производство на Anios Laboratories, Франция, участникът е представил следните документи:

1.1. ЕС Декларация за съответствие за медицинското изделие от 06.07.2010 г. с разпоредбите на Директива 93/42/ЕЕС, изменена от Директива 2007/47/ЕС от 5-ти септември 2007 г., изд. от производителя на изделието;

1.2. ЕО Сертификат за одобрение на система за пълно осигуряване на качеството: Сертификат №26642, редакция 10, изд. на 19.05.2015 г. от LNE- Национална лаборатория по метрология и изпитвания, със срок на валидност от 11.06.2015 г. до 10.06.2018 г.

Видно от приложените документи е, че изделието е регистрирано като медицинско изделие от клас IIa, а не като биоцид. Процедурата, открита с Решение № РД-25-210/13.11.2015 г. е за доставки на биоциди.

Представените от участника документи по т. 1. кореспондират с изискванията на Закона за медицинските изделия и по безспорен начин доказват съответствието на представеното изделие с изискванията по отношение на медицинските изделия. От това произтича и невъзможността на участника да представи минимално изискуемите документи по т. 11.6.2.4. от решението, а именно: Заверени от участника копия на разрешение за пускане на пазара на биоцид или удостоверение за регистрация на биоцид, издадено от министъра на здравеопазването по реда на Закона за защита от вредното въздействие на химичните вещества и смеси.

VIII.1. В офертата на участника «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД.

VIII.1.1. За доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.2. от решението за откриване на процедурата, участникът е представил следния документ по т. 11.6.2.2. – Оторизационно писмо от BALTIASHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произведени от BALTIASHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България. Представеният от участника документ е под формата на заверено от участника копие, а не под изискваната форма - копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език.

VIII.1.2. За оферираните биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2., за доказване на минималното изискване по т. 11.6.1.3. от решението за откриване на процедурата, участникът не е представил изискван документ по т. 11.6.2.6. – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

VIII.1.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ, Комисията констатира несъответствие на попълнените от участника данни в графа №7- Предлагана разфасовка на Приложение №1 към Офертата Образец-А, с данните съдържащи се в представен от участника документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване

на процедурата - заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език

Участникът е вписал в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А, че предлаганата от него разфасовка е туба от 5 литра.

«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД е представил следния документ по т. 11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за опаковка от 1 L.;

VIII.2. Въз основа на изложеното в т. VIII.1. и на основание чл. 68, ал. 8 от ЗОП, Комисията единодушно реши, да даде възможност на участника, да представи допълнително следните документи:

VIII.2.1. Документ по т. 11.6.2.2. от решението за откриване на процедурата – Копие на оригинала, придружено с оригинал на официален превод на български език на оторизационно писмо от BALTIASHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTIASHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България.

VIII.2.2. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2. - документ по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

VIII.2.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ, документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно:

VIII.2.3.1. Заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който да съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

VIII.3. В определения от комисията срок – на 15.01.2016 г., «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, представи следните документи с писмо с вх. № 01-00-1190-14/15.01.2016 г.

VIII.3.1. Документ по т. 11.6.2.2. от решението за откриване на процедурата – оригинал на оторизационно писмо от BALTIASHEMI OU, Estonia за упълномощаването на участника да извършва доставки и да търгува с всички продукти, произвеждани от BALTIASHEMI OU, през 2013-2020 г. на територията на Р. България.

Комисията приема представения от участника документ.

VIII.3.2. За оферирания биоциди по обособени позиции: №№2, 5, ном. единици: №№5.1. и 5.2. - документи по т. 11.6.2.6 от решението за откриване на процедурата – заверени от участника копия на етикети на предлаганите биоциди на български език, за вписаните от участника в графа №7 на Приложение №1 към Офертата му Образец-А разфасовки;

Комисията приема представените от участника документи.

VIII.3.3. За оферирания от участника биоцид по обособена позиция №8 – НЕОСТЕРИЛ ОРАНЖ - документ по т.11.6.2.6. от решението за откриване на процедурата, а именно: заверено от участника копие на етикет на предлагания биоцид на български език, който съдържа данни, относно опаковката на оферирания биоцид, съответстващи на вписаната от участника разфасовка в графа №7 на Приложение №1 към Офертата Образец-А- туба от 5 литра.

Комисията приема представения от участника документ.

IX. Комисията пристъпи към разглеждане на документите в плик №2 “Предложение за изпълнение на поръчката” на всички участници, чиито документи в плик №1 отговарят на изискванията за подбор.

Комисията установи, че:

IX.1. В плик № 2 на участника „ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе»

№115А, за следните номенклатурни единици от **обособена позиция №5**:

1.1. ном.единица №5.1. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0031-2/30.01.2007 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.2. ном.единица №5.2. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №1472-3/26.02.2015 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.3. ном.единица №5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №1190-4/30.04.2015 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.4. С оглед на изложеното в т.т. 1.1., 1.2. и 1.3. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника „ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, с оферта с вх. № 01-00-1190-2/07.12.2015 г., за **обособена позиция №5**.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

IX.2. В плик № 2 на участника «**МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ**» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, за следните номенклатурни единици от **обособена позиция №5**:

1.1. ном.единици №№5.1. и 5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоциди не отговарят на изискванията на техническата спецификация– предложените биоциди нямат доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №1078-1/01.04.2011 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.2. ном.единица №5.2. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираният от участника биоцид не отговаря на изискванията на техническата спецификация–предложения биоцид няма доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелства е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0046-1/08.02.2006 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.3. С оглед на изложеното в т.т. 1.1. и 1.2. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника «**МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ**» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл.

28Б, ул. „Димитър Моллов”, с оферта с вх. №01-00-1190-5/10.12.2015 г., за *обособена позиция №5*.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

IX.3. В плик № 2 на участника **«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД**, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, за следните номенклатурни единици от **обособена позиция №5**:

1.1. ном.единици №№5.1., 5.2. и 5.3. – несъответствие на техническото предложение на участника с изискванията на техническата спецификация на Възложителя от документацията за участие. Оферираните от участника биоциди не отговарят на изискванията на техническата спецификация– предложените биоциди нямат доказано действие срещу MRSA /метицилин резистентни стафилококи/. Това обстоятелство е видно от вписаното в т.VII – Област/области на приложение на представеното от участника разрешение №0844-1/16.10.2009 г. за пускане на пазара на биоциден препарат.

1.2. С оглед на изложеното в т. 1.1. и на основание чл.69, ал. 1, т. 3 от ЗОП, и във връзка с т. 9 от Решението за откриване на процедурата и т. III.1.4.) и т. VI.3) от обявлението за поръчка, Комисията предлага за отстраняване от процедурата участника **«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД**, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, с оферта с вх. №01-00-1190-7/10.12.2015 г., за *обособена позиция №5*.

Мотиви:

Участникът е оферирал по ном. единици: №№5.1., 5.2. и 5.3. от обособена позиция №5, биоциди, които не отговарят на специалните изисквания, посочени в Техническата спецификация от документацията за участие в процедурата.

X. Комисията установи, че:

X.1. Документите в плик №2 на участника **«ЖИВАС» ООД**, гр. София, бул. «Дондуков» №36, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3 и 8.

X.2. Документите в плик №2 на участника **«ЕКОЛАБ» ЕООД**, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3, 6, 7 и 10.

X.3. Документите в плик №2 на участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 7 и 8.

X.4. Документите в плик №2 на участника **„СОЛОМЕД” ЕООД**, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 8 и 9.

X.5. Документите в плик №2 на участника **«МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД**, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 6 и 10.

X.6. Документите в плик №2 на участника **«БУЛМЕД 2000» ЕООД**, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за обособената позиция, за която участва: №5.

X.7. Документите в плик №2 на участника **«ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД**, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32, отговарят на условията и изискванията на Възложителя за следните обособени позиции: №№ 2 и 8.

XI. На 28.01.2016 г., в изпълнение на изискванията на чл. 69а, ал. 2 от ЗОП, Комисията състави протокол за оценка по показателя “характеристики на предложения биоцид” - **K₂** съгласно точка 2, подточка 2.2 от част 6- Показатели, относителната им тежест и методика за

определяне на комплексната оценка на офертите от документацията за участие – Приложение №2 към протокола.

ХII. На 28.01.2016 г. на адреса на Профила на купувача на болницата: <http://www.uhsek.com/puborders>, бяха оповестени резултатите от оценката на офертите по показателя “характеристики на предложението биоцид” - К₂. За това обстоятелство комисията уведоми участниците в процедурата, с писмо с изх. №01-00-1190-15/28.01.2016 г., като реши да им изпрати и копие от настоящия протокол, с приложенията към него по факс или e-mail.

ХIII. На 28.01.2016 г. на адреса на Профила на купувача на болницата: <http://www.uhsek.com/puborders>, бе оповестено, че на 02.02.2016 г. от 10,00 часа в зала №1, на партерен етаж на УМБАЛ «Света Екатерина» ЕАД, ще бъде отворен “Тлика с предлаганата цена” на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя. С писмо с изх. №01-00-1190-15/28.01.2016 г., комисията уведоми участниците в процедурата за датата и часа на отваряне на плик №3 “Предлагана цена”.

XIV. На 02.02.2016 г. в 10,00 ч. при отварянето на плик №3 на участниците, чиито оферти отговарят на изискванията на Възложителя, присъства управителя на участника «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36 - Стефка Петрова.

XV. В изпълнение на изискванията на чл. 69а, ал. 3 от ЗОП в присъствието на управителя на участника «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36 - Стефка Петрова, комисията отвори предложените от участниците цени за допуснатите обособени позиции и член на комисията оповести предложените цени. Предложено бе на присъстващия управител на участника «ЖИВАС» ООД - Стефка Петрова, да подпише ценовите оферти, както следва:

1. За участника «ЖИВАС» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36, за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3 и 8.

2. За участника «ЕКОЛАБ» ЕООД, гр. София, бул. «Цариградско шосе» №115А - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 3, 6, 7 и 10.

3. За участника «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 7 и 8.

4. За участника „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44 - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 8 и 9.

5. За участника «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ” ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов” - за следните обособени позиции: №№ 1, 2, 4, 6 и 10.

6. За участника «БУЛМЕД 2000» ЕООД, гр. София – 1680, кв. Бели брези, ул. «Хайдушка гора» № 59-61- за обособената позиция, за която участва: №5.

7. За участника «ДЕЗИНФЕКТАНТИ» ЕООД, гр. София – 1616, ул. «Каменно Здание» №1, вх.Б, ап.М32 - за следните обособени позиции: №№ 2 и 8.

XVI. При разглеждане на предлаганите цени на допуснатите участници по допуснатите обособени позиции, Комисията установи, че в ценовите предложения на следните участници:

1. «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А – за следните обособени позиции:

1.1. обособена позиция №1:

1.1.1. общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.1.2. цената в графа №14 на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В, не е изчислена правилно за предложената разфасовка в графа №13 – туба 5 кг., съгласно вписаната от участника цена в графа №9 за 1 литър концентрат в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията

за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.2. обособена позиция №2 - общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.3. обособена позиция №4 - общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2. „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, за следните обособени позиции:

2.1. обособена позиция №1 - общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2.2. обособена позиция №2 - общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

3. «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, за обособена позиция №2 - общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, не са изчислени правилно, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 – 0,0348 лв., за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

XVII. С оглед на изложеното в т. XVI и на основание чл.68, ал.11 от ЗОП, Комисията реши да поиска разяснения от следните участници:

1. «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, с писмо с изх. №01-00-1190-17/03.02.2016 г. - за следните обособени позиции:

1.1. обособена позиция №1:

1.1.1. преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.1.2. преизчисляване на цената в графа №14 на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В, за предложената разфасовка в графа №13 – туба 5 кг., съгласно вписаната от участника цена в графа №9 за 1 литър концентрат в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.2. обособена позиция №2 – преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв.без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

1.3. обособена позиция №4 - преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8

за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2. „СОЛОМЕД” ЕООД, с. Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, с писмо с изх. №01-00-1190-18/03.02.2016 г. - за следните обособени позиции:

2.1. обособена позиция №1 - преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

2.2. обособена позиция №2 - преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура.

3. «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, с писмо с изх. №01-00-1190-19/03.02.2016 г. - за обособена позиция №2 - преизчисляване на общата цена в графа №11 и общата цена по обособена позиция в графа №12, съгласно вписаната от участника цена в графа №8 – 0,0348 лв., за 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС и съгласно указанията за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура;

В горните писма бе определен срок от три работни дни от получаване на исканията, за получаване на разясненията.

XVIII. Комисията констатира, че предложенията на някои участници са с повече от 20 на сто благоприятни от средната стойност на предложенията на останалите участници за някои позиции. На основание чл. 70, ал. 1 от ЗОП, Комисията изиска подробни писмени обосновки за начина на образуване на предложенията на участниците, а именно:

1. С писмо с изх. №01-00-1190-16/03.02.2016 г. до «**ЖИВАС**» ООД, гр. София, бул. «Дондуков» №36- *за обособена позиция №8.*

2. С писмо с изх. 01-00-1190-17/03.02.2016 г. до «**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А - *за обособени позиции: №№ 1 и 8.*

В горните писма бе определен срок от три работни дни от получаване на искането, за получаване на обосновките.

XIX. Разясненията по т. XVII бяха представени в срок от участниците, а именно:

1. «**ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ**» ЕООД - писмо с вх. №01-00-1190-21/05.02.2016 г., в което фирмата прави следните уточнения за следните обособени позиции:

1.1. за обособена позиция №1:

1.1.1. че оферираниите от участника общи цени:

- в графа №11, е съответно 76,50 лв. без ДДС;

- в графа №12, е съответно 76,50 лв. без ДДС;

1.1.2. че преизчислената цена в графа №14 на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В, за предложената разфасовка в графа №13 – туба 5 кг., е съответно 22,50 лв.

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 1.1. и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложените: цени на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС и цената на 1 литър концентрат, оферирани от участника в графи: №№8 и 9, тъй като от тези предложени цени се изчисляват цените попълнени в графи №№11, 12 и 14, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА**

ИНДУСТРИЯ» ЕООД, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, по обособена позиция №1, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

1.2. за обособена позиция №2: че оферираниите от участника общи цени:

- в графа №11, е съответно 27,00 лв. без ДДС;
- в графа №12, е съответно 27,00 лв. без ДДС;

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 1.2 и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложената цена на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС, оферирана от участника в графа №8, тъй като от тази предложена цена се изчисляват цените попълнени в графи №№11 и 12, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, по обособена позиция №2, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

1.3. за обособена позиция №4 – че оферираниите от участника общи цени:

- в графа №11, е съответно 30,00 лв. без ДДС;
- в графа №12, е съответно 30,00 лв. без ДДС;

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 1.3 и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложената цена на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС, оферирана от участника в графа №8, тъй като от тази предложена цена се изчисляват цените попълнени в графи №№11 и 12, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника **«ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД**, гр. Велико Търново-5000, ул. «Никола Габровски» №81А, по обособена позиция №4, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

2. „СОЛОМЕД” ЕООД - писмо с вх. №01-00-1190-23/08.02.2016 г., в което фирмата прави следните уточнения за следните обособени позиции:

2.1. обособена позиция №1 – че преизчислените общи цени:

- в графа №11, е съответно 119,00 лв. без ДДС;
- в графа №12, е съответно 119,00 лв. без ДДС;

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 2.1 и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложената цена на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС, оферирана от участника в графа №8, тъй като от тази предложена цена се изчисляват цените попълнени в графи №№11 и 12, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника **„СОЛОМЕД” ЕООД**, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, по обособена позиция №1, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

2.2. обособена позиция №2 – че преизчислените общи цени:

- в графа №11, е съответно 34,90 лв. без ДДС;
- в графа №12, е съответно 34,90 лв. без ДДС;

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 2.2 и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложената цена на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС, оферирана от участника в графа №8, тъй като от тази предложена цена се изчисляват цените попълнени в графи №№11 и 12, съгласно указанията

на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника „СОЛОМЕД” ЕООД, с.Лакатник 2272, общ. Своге, ул. «Христо Ботев» №44, по обособена позиция №2, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

3. «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД - писмо с вх. №01-00-1190-22/05.02.2016 г., в което фирмата прави следните уточнения за следната обособена позиция: обособена позиция №2 — че преизчислените общи цени:

- в графа №11, е съответно 34,80 лв. без ДДС;
- в графа №12, е съответно 34,80 лв. без ДДС;

Въз основа на:

а/ получените от участника разяснения по т. 3 и

б/ с оглед на факта, че направените разяснения не променят предложената цена на 1 литър работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в лв. без вкл. ДДС, офертирана от участника в графа №8, тъй като от тази предложена цена се изчисляват цените попълнени в графи №№11 и 12, съгласно указанията на Възложителя за попълване на приложение №1 към ОБРАЗЕЦ-В от документацията за участие в откритата процедура, Комисията реши да допусне офертата на участника «МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ» ООД, гр. София-1750, ж.к. „Младост 1” бл. 28Б, ул. „Димитър Моллов”, по обособена позиция №2, до разглеждане и оценяване по критерия “най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС”;

XX. Обосновките по т. XVIII за начина на образуване на предложенията на участниците бяха представени в срок, а именно:

1. «ЖИВАС» ООД - писмо с вх. №01-00-1190-20/04.02.2016 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея *за обособена позиция №8*, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.3 и т.4 от ЗОП, а именно:

1.1. наличие на изключително благоприятни условия за участника – поддържана умерена норма на печалба от страна на дружеството и значително по-ниски цени от тези на конкуренцията, като производител на офертираните биоциди;

1.2. икономичност при изпълнението на поръчката: новопридобито технологично оборудване, предоставящо възможност за увеличаване на обема и ефективността на производството и намаляване на себестойността на произвежданата продукция, чрез икономия на суровини, материали, енергия и работна сила.

2. «ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ» ЕООД - писмо с вх. №01-00-1190-21/05.02.2016 г., Комисията приема обосновката, тъй като в нея *за обособени позиции: №№ 1 и 8*, са посочени обективните обстоятелства по чл. 70, ал.2, т.т. 1, 2, 3 и 4 от ЗОП, а именно:

2.1. оригинално решение за изпълнение на обществената поръчка, водещо до намаляване на преките производствени разходи с 20-25 % - продукти произвеждани по датска технология, предоставяща възможност част от влаганите в продуктите суровини също да се произвеждат от тях; осъществяване на всички производствени процеси съгласно принципите за добра производствена практика; внедрена система за управление на качеството ISO 9001:2008, гарантираща качеството на продуктите и намаляване на непреките производствени разходи;

2.2. предложено техническо решение обусловено от високата производителност на участника, постигната чрез автоматизация и затворен цикъл на производствения процес, снижаващо себестойността с 5-10%;

2.3. наличие на изключително благоприятни условия за участника, като производител на офертираните дезинфектанти и детергенти – изградена широка логистична мрежа и организация на доставките, водеща до понижаване на доставните цени с 5-10 %;

2.4. икономичност при изпълнение на обществената поръчка, постигната със следните обективни фактори: не калкулиране на надбавки, вариращи в диапазона 10-40 % и постигнато намаление себестойността на продукцията, поради по-ниската цена на енергоизточниците и трудовите ресурси в България.

XXI. В изпълнение на изискванията на чл.71 от ЗОП и предварително обявените условия на откритата процедура, Комисията продължи своята работа с разглеждане и оценяване на офертите на допуснатите участници по допуснатите обособени позиции.

Офертите бяха оценени по показателя "най-изгодна обща цена по обособената позиция в лв. без ДДС" – K_1 , съгласно част 6- Показатели, относителната им тежест и методика за определяне на комплексната оценка на офертите от документацията за участие.

Офертите на допуснатите участници бяха класирани според критерия за оценка на офертите – "икономически най-изгодна оферта". Комплексната оценка е сбор от оценките по показателите: K_1 и K_2 .

Оценките на офертите и класирането на участниците, чиито оферти са допуснати до разглеждане и оценяване са посочени в **Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции** към протокола.

XXII. Комисията предлага на Възложителя да издаде решение за обявяване на класирането на участниците, съгласно **Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции** към този протокол, като определи за изпълнител на поръчката класирания на първо място участник за съответната обособена позиция.

На 16.02.2016 г., Комисията приключи своята работа и на основание чл. 72, ал. 3 от ЗОП възложи на председателя да предаде на Възложителя за утвърждаване протокола заедно с цялата документация по откритата процедура.

Приложения:

Приложение №1 – Протокол на комисията по чл. 68, ал. 7 от ЗОП с констатации, относно наличието и редовността на представените документи в плик №1 – "Документи за подбор";

Приложение №2 – Протокол на комисията по 69а, ал. 2 от ЗОП.

Приложение №3 – Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции.

16.02.2016
.....г.

гр. София

Този протокол се състави и подписа от членовете на Комисията, както следва:

ПРЕДСЕДАТЕЛ НА КОМИСИЯТА

.....
Илияна Колева – главна медицинска сестра

ЧЛЕНОВЕ НА КОМИСИЯТА:

1.
маг. фарм. Николай Пенчев

3.
Диана Кръстева

5.
Елка Йорданова Димитрова

7.
Надежда Георгиева

2.
Иванка Ангелова

4.
Елка Колева

6.
Юлия Добрева

8.
Калина Добрева

Оценка и класиране на участниците с допуснати оферти за обособени позиции

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19
№ на обособената позиция	Наименование на биоцида, съгласно техническата спецификация	Марка	Прогнозно количество, съгласно посочената мярка в колона №3	Наименование на биоцид предложението, включва всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Производител /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Активни действащи вещества /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Цена на 1 л. работен разтвор при работна концентрация 0,5 %, в л. без вкл. ДДС /попълва се само за концентрираните препарати/	Цена на 1 л. концентрат в л. без вкл. ДДС /попълва се само за концентрираните препарати/	Цена на 1 л. готов разтвор в л. без вкл. ДДС /попълва се само за готовите за употреба препарати/	Обща цена в л. без ДДС /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Обща цена по обособената позиция в л. без ДДС /попълва се само за обособените позиции/	Предлагана разфасовка /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Цена за разфасовката в колона №13 в л. без вкл. ДДС /попълва се за всички обособени позиции и номенклатурни единици от позициите /	Обща цена за концентратите по обособената позиция в л. без ДДС /колони 9 х колони 4/	Оценка по показателя "характеристики на предложението" К ₂	Оценка по показателя "изгодна цена по обособената позиция в л. без ДДС" – К ₁	Комплексна оценка /К ₁ + К ₂ /	Класиране
1	Концентрирани препарати за почистване и дезинфекция на повърхности с алдехиди, без формалдехид /туба от 5 до 6 л./	литър	3400															
1	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	3400	СЕТРИДИН RD	ХИМИ ЕООД	Глуларал, Дидецилдиметилamonиев хлорид	0,0225	4,50	76,50	76,50	76,50	Туба 5 кг	22,50	15 300,00	15,00	70,00	85,00	1 място
1	"СОЛОМЕТ" ЕООД	литър	3400	Melsept S1	B. Braun Melsungen AG	Глутаров дналдехид(4,5%),Глиоксал(3,2%) и дидецилдиметил-amonиев хлорид(7,5%)	0,0350	7,00	119,00	119,00	119,00	Туба 5л	35,00	23 800,00	30,00	45,00	75,00	2 място
1	"ЖИВАС" ООД	литър	3400	ГЛУТАРКАВАТ	ЖИВАС ООД	Глутаров алдехид-12,5г Алкилбензилдиметил амониевхлорид-5 Дидецилдиметилamonиев хлорид-5г	0,0325	6,50	110,50	110,50	110,50	ТУБА 5Л	32,50	22 100,00	15,00	48,46	63,46	3 място
1	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	3400	Инцидин Рапид	Еколаб	ЧАС, Глутаров алдехид, Дидецилдиметил амониев хлорид	0,0375	7,50	127,50	127,50	127,50	6 литра	45,00	25 500,00	15,00	42,00	57,00	4 място
1	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	литър	3400	бесолех 50 FF	Boreg Chemie, Schwedaria	глиоксал, пентадиал (глутаралдехид), дидецилдиметил амониев хлорид	0,0570	11,40	193,80	193,80	193,80	Туба 5 л	57,00	38 760,00	15,00	27,63	42,63	5 място

5.3	"БУЛМЕД 2000" ЕООД	литър	3600	Sterillium	Vode Chemie GmbH - Hamburg	Пропан 1-ол, метрониев етил сулфат					10.09	36 324,00	11 680,00	11 680,00	Бутилка от 1000 мл.	10,09	30,00	70,00	100,00	1 място
6	Препарати за хирургична дезинфекция на ръце с хлорхексидинглюконат /съвместими с дозатори от 500 мл. или 1000 мл./ /готов разтвор/	литър	1600																	
6	"МЕДИЦИНСКА ТЕХНИКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	литър	1600	Dermalios Scrub Chlorhexidine 4%	Alios Laboratories, Франция	Хлорхексидин диглюконат					7.30	11 680,00	11 680,00	11 680,00	оп. 1 л.	7,30	30,00	70,00	100,00	1 място
6	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	1600	Хайдекс Съдържиял Скръб	Еколаб	Хлорхексидинглюконат (4,0%-тегловни)					7.48	11 965,00	11 965,00	11 965,00	кашон 12*0,5 л.	44,88	30,00	68,32	98,32	2 място
7	Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на алкохолна основа, съдържащи водороден перексид, оцветени /готов разтвор/	литър	600																	
7	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	600	НМИ Q СЕПТ S	ХМИ ЕООД	Етанол, Ди-Св-10-алил диметил амониев хлорид					5.20	3 120,00	3 120,00	3 120,00	туба 5 л	26,00	30,00	70,00	100,00	1 място
7	"ЕКОЛАБ" ЕООД	литър	600	Скинсепт Колор	Еколаб	Етанол, Изопропанол, Водороден перексид,					7.95	4 770,00	4 770,00	4 770,00	кашон 24*0,5 л.	95,40	30,00	45,79	75,79	2 място
8	Препарати за дезинфекция на оперативно поле и кожа на алкохолна основа, несъдържащи йод, с бързо действие, оцветени /туба от 5 л./ /готов разтвор/	литър	800																	
8	"ЖИВАС" ООД	литър	800	ЖИВАСЕПТ ОЦВЕТЕН	ЖИВАС ООД	Пропанол-45, Изопропанол-60г					5,00	4 000,00	4 000,00	4 000,00	ТУБА 5Л	25,00	15,00	70,00	85,00	1 място
8	"ХИГИЕННО-МЕДИЦИНСКА ИНДУСТРИЯ" ЕООД	литър	800	НМИ Q СЕПТ S	ХМИ ЕООД	Етанол, Ди-Св-10-алил диметил амониев хлорид					5,20	4 160,00	4 160,00	4 160,00	туба 5 л	26,00	15,00	67,31	82,31	2 място

8	"СОЛОМЕТ" ЕООД	литър	800	Softasept N-colored	V. Braun Meisungen AG	Без йод на алкохолна основа, съдържащ етанол – (74,1%) г и 2 – пропанол (10%)			10,40	8 320,00	8 320,00	туба 5л	52,00	30,00	33,65	63,65	3 място
8	"ДЕЗИНФЕКТАНТИ" ЕООД	литър	800	НЕССТЕРИЛ ОРАНЖ	Baitachemi OU	Етанол CAS№84-17-5 EС№200-578-6 620g/1000ml 2.Пропан-2-ол CAS№67-63-0 EС№200-661-7 120g/1000ml 3. Четвъртични амониеви съединения Бензил-С12-16 алкилдиметил хлориди CAS№86424-85-1 EС№270-325-2 1,0g/1000ml 4.Монохидрохлорид на полимера NN-1, 6-хександилбис (N-цианогуанидин)(EINECS 240-032-4)и хексаметилен-диамин(EINECS 204-679-6)полихексаметиленбутиранд(мономер: 1,5-бис (триметилен)-гуанилгуанидинов монохидрохлорид)CAS№27083-27-8 EС№полимер 0,7g/1000ml		7,99	6 392,00	6 392,00	5 л	39,95	15,00	43,80	58,80	4 място	
9	Препарати за дезинфекция на оперативно поле, кожа и лигавица, съдържащи повидон-йод комплекс с 10 % йод на алкохолна основа /опаковка до 5 л./ готов разтвор/	литър	3200		V. Braun Meisungen AG	2-пропанол (50%), поли-(1-винил-2-поли-гиролон)-йод, комплекс (1%) и (10%) йод		10,99	35 168,00	35 168,00	туба 5л	54,95	30,00	70,00	100,00	1 място	
9	"СОЛОМЕТ" ЕООД	литър	3200	Vraulochem													
10	Препарати за хигиенно и хирургично миене и дезинфекция на ръце, предоперативно и постоперативно измиване на тяло, готов разтвор със съдържание на 4% хлорхексидин диглюконат	литър	1600		Dermapios Scrub Chlorhexidine 4%	Хлорхексидин диглюконат		7,05	11 280,00	11 280,00	туба 5 л	35,25	30,00	70,00	100,00	1 място	
10	"МЕДИЦИНСКА ИНЖЕНЕРИНГ" ООД	литър	1600	Хайдекс Сържикал Съръб	Еколаб	Хлорхексидинглюконат (4,0%-теглени)		7,48	11 968,00	11 968,00	кашон 12*0,5 л.	44,88	30,00	65,98	95,98	2 място	

ЧЛЕНОВЕ НА КОМИСИЯТА:

Елка Йорданова Димитрова
маг. фарм. Николай Пенчев

Председател на комисията:

Чл. мед. сестра Илияна Колева

Иванка Ангелова
Юлия Добрева

Диана Кръстева

Елка Колоса